

ОБГРУНТУВАННЯ

Відкриті торги з особливостями

ДК 021-2015 (CPV) 33600000-6 - Фармацевтична продукція

Ідентифікатор закупівлі UA-2022-11-25-012169-а

Очікувана вартість закупівлі : 29 990,00 грн.

ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

(технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі)

Найменування предмету закупівлі: код за ДК 021:2015 33600000-6 - Фармацевтична продукція

№ з/п	Найменування товару, коди відповідних класифікаторів предмета закупівлі (за наявності)	Міжнародна непатентована назва, код АТХ	Форма випуску лікарського засобу	Одиниця виміру	К-сть.	Відповідність медико-технічним вимогам
1.	Каптопрес таблетки №20, ДК 021:2015:33622200-8	Comb drug, C09BA01	таблетки	упаковка	5	
2.	Панкреатин 8000 таблетки 0,24 г №50, ДК 021:2015:33612000-3	Pancreatin, A09A A02	таблетки	упаковка	5	
3.	Омепразол капсули 20 мг №30, ДК 021:2015:33612000-3	Omeprazole, A02BC01	капсули	упаковка	10	
4.	Сенадексин таблетки 70 мг №10, ДК 021:2015:33613000-0	Senosides A & B, A06AB06	таблетки	упаковка	5	
5.	Андипал-В таблетки №10, ДК 21:2015:33622200-8	Comb drug, N02BB52	таблетки	упаковка	10	
6.	Риназолин спрей 0.05% 10 мл, ДК 021:2015:3367400-0	Oxymetazoline, R01AA05	спрей	упаковка	20	

7.	Інгаліпт аерозоль флаконт 30г, ДК 021:2015:33674000-5	Comb drug, R02AA20	аерозоль	флаконт	20	
8.	Диклофенак гель 50мг/г 40г, ДК 021:2015:33632100-0	Diclofenac, M02AA15	гель	туба	20	
9.	Диклофенак р-н д/ін. 2,5 % 3 мл №10, ДК 021:2015:33632100-0	Diclofenac, M01AB05	розчин для ін'єкцій	упаковка	10	
10.	Меновазин р-н фл. 40 мл, ДК 021:2015:33632100-0	Comb drug, M02AX	розчин для зовнішнього застосування	флаконт	10	
11.	Новокаїн р-н д/ін. 5мг/мл 5мл амп. №10, ДК 021:2015:33661100-2	Procaine, N01BA02	розчин для ін'єкцій	упаковка	15	
12.	Папаверин р-н д/ін. 2% 2мл амп. №10, ДК 021:2015:33622200-8	Papaverine, A03AD01	розчин для ін'єкцій	упаковка	5	
13.	Анальгін р-н д/ін. 500мг/мл 2мл амп. №10, ДК 021:2015:33632100-0	Metamizole sodium, N02BB02	розчин для ін'єкцій	упаковка	15	
14.	Дибазол р-н д/ін. 1% 1мл амп. №10, ДК 021:2015:33622200-8	Bendazol, C04AX	розчин для ін'єкцій	упаковка	10	
15.	Дибазол р-н д/ін. 1% 5мл амп. №10, ДК 021:2015:33622200-8	Bendazol, C04AX	розчин для ін'єкцій	упаковка	5	
16.	Барбовал краплі орал. 25 мл, ДК 021:2015:33661600-7	Comb drug, N05CB02	краплі	флаконт	10	
17.	АТФ 1% р-н д/ін. 1мл амп. №10, ДК 021:2015:33622100-7	Adenosintri-phosph oric acid, C01EB10	розчин для ін'єкцій	упаковка	20	
18.	Т-тріомакс р-н д/ін 25 мг/мл амп 4 мл, №10, ДК 021:2015:33622100-7	Tiazotic acid, C01EB23	розчин для ін'єкцій	упаковка	20	

19.	Фуросемід р-н д/ін 10 мг/мл 2 мл №10, ДК 021:2015:33622300-9	Furosemide, C03CA01	розчин для ін'єкцій	упаковка	5	
20.	Реосорбілакт р-н д/інф. 200мл, ДК 021:2015:33612000-3	Comb drug, B05BB04	розчин для інфузії	флакон	20	
21.	Метоклопрамід р-н д/ін. 0,5% амп. 2 мл №10, ДК 021:2015:33612000-3	Metoclopramide, A03FA01	розчин для ін'єкцій	упаковка	5	
22.	Метоклопрамід 10 мг таблетки №50, ДК 021:2015:33612000-3	Metoclopramide, A03FA01	таблетки	упаковка	3	
23.	Трикардин серцеві краплі 25 мл, ДК 021:2015:3362210-7	Comb drug, C01EX	краплі	флакон	5	
24.	Дофамін р-н д/ін. 40мг/мл амп. 5мл №10, ДК 021:2015:33642000-2	Dopamine, C01CA04	розчин для ін'єкцій	упаковка	2	

Для підтвердження відповідності запропонованого Учасником товару технічним вимогам Замовника, у складі тендерної пропозиції необхідно надати вказані документи, а також зазначити **Так/Ні** у наведеній нижче таблиці, завіреної підписом та печаткою* Учасника.

№ п/п	Вимоги	Відповідність вимогам (зазначити Так/Ні)
1.	Запропоновані Учасником лікарські засоби повинні бути належним чином зареєстровані в Україні та дозволені до застосування у медичній практиці. Для підтвердження зазначеної вимоги, учасникам у складі своїх тендерних пропозицій необхідно	
2.	Термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен складати не менш, ніж 80% від визначеного виробником для даної продукції	
3.	Ціни на лікарські засоби, які пропонуються для закупівлі, повинні надаватися відповідно до Постанови Кабінету Міністрів України від 17.10.2008р. № 955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби».	
4.	Лікарські засоби повинні супроводжуватись інструкцією з їх застосування (при поставці товару).	
5.	При поставці товару на кожен серію лікарського засобу надавати сертифікати якості виробника, завірені мокрою печаткою* постачальника.	

6.	При транспортуванні лікарських засобів <i>дотримуватись температурного режиму</i> , вказаного на упаковці виробника.	
7.	Тара та упаковка товару повинна відповідати вимогам встановленим до даного виду товару і захищати його від пошкоджень або псування під час перевезення (доставки).	
8.	При формуванні ціни Постачальник повинен керуватися вимогами чинного законодавства.	
9.	Поставка товару здійснюється щоденно в робочі дні згідно поданих вимог.	
10.	Можливість здійснення термінової поставки	
11.	Поставка товару здійснюється автотранспортом постачальника, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару, та який обладнаний у відповідності з вимогами, затвердженими з урахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування, та за рахунок постачальника згідно вимог чинного законодавства.	
13.	Форма випуску, дозування, вміст упаковки повинні відповідати такій, що вказана в тендерній документації.	
14.	Якість товару повинна відповідати діючим на території України державним стандартам, кожна партія підтверджується сертифікатами якості виробника та в установленому порядку висновками якості в разі поставки товару іноземного виробництва та ін. (копії додаються при постачанні) завірені печаткою постачальника. Надати лист від Учасника.	
15.	З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та дотримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та з потрібними строками придатності	
16.	Товар за предметом закупівлі, запропонований учасником у складі пропозиції, не ввезений на митну територію України в митному режимі імпорту товарів з Російської Федерації.	
17.	Учасник повинен надати копію дозволу або чинної ліцензії на здійснення оптової або роздрібної торгівлі лікарськими засобами або копію чинної ліцензії на виробництво лікарських засобів якщо Учасник є вітчизняним виробником запропонованого Товару; якщо отримання такого дозволу або ліцензії на провадження такого виду діяльності передбачено законодавством, у разі не надання копії вище зазначеного документа надати лист- пояснення з посиланням на норми чинного законодавства про відсутність дозволу або ліцензії на провадження певного виду господарської діяльності.	

18. Учасник повинен мати усі необхідні дозволи на право реалізації та транспортування товару в заклади охорони здоров'я та поставляти товар з документальним підтвердженням відповідності товарів, а саме: відповідно до п.5.3.1 наказу МОЗ України від 16.12.2003р №584 «Про затвердження Правил зберігання та проведення контролю якості лікарських засобів у лікувально-профілактичних закладах» - супровідним документом (копія реєстраційного посвідчення, або копія сертифікату про державну реєстрацію; копія сертифікату якості кожної серії лікарського засобу) щодо дозування, лікарської форми, номер серії, кількості, назви виробника лікарського засобу, а також рахунок-фактуру та видаткову накладну в 3 екземплярах. Відповідно розділу 2 частини 3 пункту 3 наказу МОЗ України від 29.09.2014р №677 «Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі» кожна серія лікарського засобу повинна супроводжуватися копіями сертифікату якості серії лікарського засобу, що видається виробником (для імпортованих лікарських засобів - імпортером (виробником або особою, що представляє виробника лікарських засобів на території України)), висновку про якість ввезеного в Україну лікарського засобу (для лікарських засобів іноземного виробництва), завіреними печаткою останнього постачальника (не стосується учасників, які здійснюють діяльність без печатки згідно з чинним законодавством), копії свідоцтва про державну реєстрацію лікарського засобу. Учасник повинен забезпечувати належні умови зберігання та транспортування лікарських засобів з

дотриманням умов «холодового ланцюга». Учасник надає сертифікати, свідоцтва під час поставки товару замовнику з суворим дотриманням строків самої поставки.

19. У разі подання пропозиції, яка не відповідає технічним вимогам, пропозиція не буде розглядатись та оцінюватись і буде відхилена як така, що не відповідає вимогам тендерної документації.

Інша інформація:

Учасники при поданні тендерної пропозиції повинні враховувати норми:

– Постанови Кабінету Міністрів України «Про забезпечення захисту національних інтересів за майбутніми позовами держави Україна у зв'язку з військовою агресією Російської Федерації» від 03.03.2022 № 187, оскільки замовник не може виконувати зобов'язання, кредиторами за якими є Російська Федерація або особи, пов'язані з країною-агресором, що визначені підпунктом 1 пункту 1 цієї постанови;

– Постанови Кабінету Міністрів України «Про застосування заборони ввезення товарів з Російської Федерації» від 09.04.2022 № 426, оскільки цією постановою заборонено ввезення на митну територію України в митному режимі імпорту товарів з Російської Федерації;

– Закону України «Про забезпечення прав і свобод громадян та правовий режим на тимчасово окупованій території України» від 15.04.2014 № 1207-VII» (далі – Закон № 1207) у зв'язку із законодавчо встановленими заборонами на взаємодію з ТОТ.